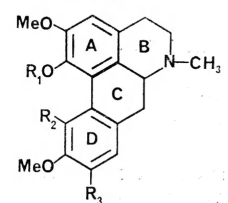
## 紫金龙的生物碱成分

陆丽萍\* 王宗玉 吴大刚 (中国科学院昆明植物研究所,昆明)

## 关键词 荷包牡丹科;紫金龙;紫堇丁;海罂粟碱

紫金龙(Dactylicapnos scandens Hutch)是云南民间使用较普遍的草药,主要用于镇痛。前报报道了从紫金龙根中分离和鉴定了其中主要生物碱成分右旋 异紫堇 丁〔(+) isocorydine]和普罗托品(protopine)[1]。最近又从该植物根中分得两个生物碱成分,其量较少。经光谱分析鉴定为(+)紫堇丁〔(+) ccrydine〕(1)和(+)海罂粟碱〔(+) glaucine〕(2)。质谱测得二者的分子离子峰分别为 m/z 341,355,并均为基峰,而且二者均出现M<sup>+</sup>—43(M—CH<sub>2</sub>NCH<sub>3</sub>)的碎片离子峰,分别为 m/z 298,312。与异紫堇丁的红外光谱相似,生物碱紫堇丁的羟基由于同甲氧基成分子内氢键,出现低频吸收(3175 cm<sup>-1</sup>)[1,2],该羟基质子在核磁共振谱中出现在 8.71 ppm(1H,重水交换消失)。D环上的两个邻位芳环质子,呈 AB 系统出现在 6.99±0.19 ppm(2H,AB)。取代基有:一个氮甲基(2,54,3H,s),三个甲氧基(3.91,6H,s;3.74,3H,s)。



- 1. (+) 紫堇丁[(+)corydine], R<sub>1</sub>=R<sub>3</sub> = H, R<sub>2</sub>=OCH<sub>3</sub>
- 2. (+) 海罂粟碱[(+)glaucine],  $R_1 = CH_3$ ,  $R_2 = H$ ,  $R_3 = OCH_3$

(+) 海罂粟碱的红外光谱中无羟基吸收。其核磁共振谱中出现三个无偶合的芳环质子信号, 8.09, 6.79, 6.59 ppm (各 1H, s), A、D 两环上有四个甲氧基取代3.93, 3.81, 3.89, 3.65 ppm (各3H, s)。一个氮甲基信号出现在2.55 ppm (3H,s)。

上述 (+) 紫堇丁和 (+) 海罂粟碱的数据与文献报道的一次[2, 3, 4, 5]。

- (+) 紫堇丁[(+) corydine] (1) 乙醚中成粒状结晶,mp  $148-149^{\circ}\text{C.}$  [  $\alpha$  ]  $b^2$  + 214. (C=0.02 CHCl<sub>3</sub>) UV  $\lambda_{max}^{EtoH}$  nm. 220 ( $\epsilon$ , 41400), 262 ( $\epsilon$  13200), 272 ( $\epsilon$  13400), 305 ( $\epsilon$  6300). IR  $\nu_{max}^{EBT}$  cm<sup>-1</sup>: 3175 (OH), 1595, 1575, 815, 760 (芳核). MS. m/z 341[M+], 326[M-15], 310[M-31], 298[M-43], <sup>1</sup>H NMR. 8 8.71 (1H, s, 重水交换消失,OH), 6.99 ± 0.19 (2H, AB, 邻位芳氢), 6.70 (1H, s, 芳氢), 3.91 (6H, s, OCH<sub>3</sub>×2), 3.74 (3H, s, OCH<sub>3</sub>), 3.5 -2.4 (ca7H), 2.54 (3H, s, N-CH<sub>3</sub>).
- (+) 海罂粟碱[(+) glaucine] (2) 乙醚中成粒状结晶,mp  $117-118^{\circ}C \cdot [\alpha]_{5}^{2}$  + 127. (C = 0.033, CHCl<sub>3</sub>) UV  $\lambda \frac{\pi t_{0}^{OH}}{m_{0}^{2}}$  nm; 219 ( $\epsilon$  39100), 281 ( $\epsilon$  15400), 302 ( $\epsilon$  15000), IR  $\nu \frac{\pi g_{0}}{m_{0}^{2}}$  cm<sup>-1</sup>; 1580, 1513, 870, 845, 830, 770. MS; m/z 355[M<sup>+</sup>], 340[M 15], 324[M OCH<sub>3</sub>], 312[M 43], 297 [312—CH<sub>3</sub>], 281[312—OCH<sub>3</sub>]. <sup>1</sup>H NMR;  $\delta$  8.09, 6.79, 6.59 (each 1H, s, 芳氢), 3.93, 3.91, 3.89, 3.65 (each 3H, s, OCH<sub>3</sub> × 4), 3.4—2.3 (ca 7H), 2.55 (3H, s, N-CH<sub>3</sub>).

## 参考文献

- 1 吴大刚,中草药通讯 1977; 10:9
- 2 Guinaudeau H, Leboeuf M, Cave A. J Natur Prod 1975; 38, 275
- 8 Bhakuni D S, Tewari S, Dhar M M. Phytochemistry 1972; 11, 1819
- 4 Baarschers W H, Arndt R R, Pachler K et al. J Chem Soc 1964; 4478
- 5 Johns S R, Lamberton J A, Li C S et al. J Aust Chem 1970; 23, 423

## THE ALKALOIDS FROM DACTYLICAPNOS SCANDENS

Lu Lipin, Wang Zongyu, Wu Dagang
(Kunming Institute of Botany, Academia Sinica, Kunming)

Abstract Two aporphine alkaloids, (+) corydine (1), and (+) glaucine (2) were isolated from the roots of *Dactylicapnos scandens* Hutch and characterized by UV, IR, MS, <sup>1</sup>H NMR spectrascopic methods. The isolation and characterization of other two alkaloids, (+) isocorydine and protopine were reported in the last paper<sup>(1)</sup>.

Key words Fumariaceae, Dactylicapnos scandens, Corydine, Glaucine